#### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-99048

(43)公開日 平成10年(1998) 4月21日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>		識別記号		FΙ								
A 2 3 L	1/30			A 2 3	3 L	1/30			Z			
	1/302					1/302						
	1/305			٠		1/305						
A 6 1 K	31/035		•	A 6		1/035						
	31/185					1/185				hand delicerate and the late		
			審査請求	未請求	請求功	真の数2	OL	(全	5 頁)	最終頁に続く		
(21)出願番	且	特願平8-256978		(71)	出願人	000006	699					
		Name to moone										
(22)出願日		平成8年(1996)9月27日	北海道札幌市東区苗穂町6丁目1番1!							丁目1番1号		
(/				(72)	発明者	川上	川上 浩					
						埼玉県	川越市	大字的	<b>泰間204</b> -	<b>- 5</b>		
				(72)	発明者							
						埼玉県	川越市	大字	小室513·	<b>-7</b>		

### (54) 【発明の名称】 栄養強化組成物

## (57)【要約】

【課題】 栄養強化組成物の提供。

【解決手段】 タウリン、アルギニン、コレステロール、リン脂質、ドコサヘキサエン酸、アラキドン酸、シアリルオリゴ糖、βーカロチン、及びαートコフェロールを特定の比率で含有することを特徴とする、栄養強化組成物。さらに、前期組成物に免疫グロブリン及びラクトフェリンを含有することを特徴とする、栄養強化組成物。

【効果】 栄養学的に優れ且つ簡便に用いられるものであり、容量を適時変えながら乳児用調製乳に添加するととによって、母乳に近い成分変化が人工栄養で実現でき、従来単一組成であった人工栄養の欠点を解消するととができる。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 組成物の乾燥重量100gに対し、タウリン を0.02~2重量%、アルギニンを0.2~20重量%、コレ ステロールを0.1~10重量%、リン脂質を0.1~10重量 %、ドコサヘキサエン酸を0.2 ~20重量%、アラキドン 酸を0.1~10重量%、シアリルオリゴ糖を0.05~20重量 %、β-カロチンを0.001 ~0.1 重量%、及びα-トコ フェロールを0.01~1 重量%含有することを特徴とする 栄養強化組成物。

【請求項2】 請求項1記載の栄養組成物100gに対し、 重量換算で免疫グロブリン0.3~30重量%及びラクトフ ェリン0.7~70重量%を含有することを特徴とする栄養 強化組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、タウリン、アルギ ニン、コレステロール、リン脂質、ドコサヘキサエン 酸、アラキドン酸、シアリルオリゴ糖、β-カロチン、 及びαートコフェロールを特定の比率で含有することを 特徴とする、栄養強化組成物に関する。さらに、前期組 20 成物に免疫グロブリン及びラクトフェリンを含有すると とを特徴とする、栄養強化組成物に関する。本発明の栄 養強化組成物は、栄養学的に優れ且つ簡便に用いられる ものであり、容量を適時変えながら乳児用調製乳に添加 することによって、母乳に近い成分変化が人工栄養で実 現でき、従来単一組成であった人工栄養の欠点を解消す ることができる。

### [0002]

【従来の技術】現在市販されている乳児用調製粉乳は、 出生直後から9カ月頃までの成熟児を対象に使用されて いる。したがって、出生直後の新生児も、体重が10k gに近い9カ月児も、哺乳量が異なるために摂取量には 変化があるものの、同じ組成(成分)の乳児用調製粉乳 を飲んでいることになる。しかしながら、母乳は分娩直 後に分泌される初乳(分娩後~5日)と、その後の移行 乳(6~14日)、及び15日目以降の成熟乳で、含ま れる成分の含量だけでなく、その種類も大きく異なると とが知られている。とのような中、ヨーロッパでは乳児 の月齢をいくつかの区分に分け、それぞれの月齢に適し た成分を含む粉乳が市販されている。たとえば、スウエ ーデンでは、出生後~1カ月、2カ月~3カ月、4カ月 ~5カ月、6カ月~7カ月、8カ月以降で使用月齢を限 定した粉乳が使用されている。しかしながら、それぞれ の粉乳に含まれる成分の違いは、蛋白質とミネラルの含 量だけであり、各泌乳期ごとの母乳に特徴的に含まれる 個々の成分(たとえば、免疫グロブリン・ラクトフェリ ン・シアリルオリゴ糖・β-カロチンなど)の量や種類 を調整したものではない。又、従来から低出生体重児を 対象に、母乳成分を補うことを目的とした母乳強化剤

されている。しかしながら、この栄養強化組成物は、低 出生体重児が必要とする栄養素(蛋白質及びミネラル) の量が母乳だけでは不足することから、母乳のもつ利点 を生かしながら、母乳に不足する蛋白質とミネラル成分 だけを強化したものであり、使用対象を低出生体重児に 限定している。すなわち、蛋白質としては、通常の乳児 用調製粉乳には十分含まれる牛乳蛋白質(カゼイン及び

乳清蛋白質)を強化しているだけで、ミネラル成分とし

ては、ナトリウム、カルシウム、リン、マグネシウム、 10 鉄などを強化しているだけである。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、上述の 状況に鑑み、各泌乳期ごとの母乳に特徴的に含まれる免 疫グロブリン、ラクトフェリン、シアリルオリゴ糖、β カロチンなどの個々の成分を含む成分濃縮強化物を鋭 意研究した結果、蛋白質やミネラルの含量だけを変える のではなく、これら個々の成分を特定の量で配合するこ とにより、栄養学的に優れ、且つ簡便に用いられる栄養 強化組成物を見出した。よって本発明は、容量を適時変 えながら乳児用調製粉乳に添加することによって、母乳 に近い成分変化が人工栄養で実現でき、従来単一組成で あった人工栄養の欠点を解消することができる栄養強化 組成物を提供することを課題とする。

#### [0004]

【解決するための手段】本発明は、タウリン、アルギニ ン、コレステロール、リン脂質、ドコサヘキサエン酸、 アラキドン酸、シアリルオリゴ糖、β-カロチン、及び α-トコフェロールを特定の比率で含有することを特徴 とする栄養強化組成物、さらに免疫グロブリン及びラク トフェリンを含有することを特徴とする、栄養強化組成 物に関する。

#### [0005]

30

【発明の実施の形態】本発明栄養強化組成物は、組成物 の乾燥重量100gに対しタウリン0.02~2g、ア ルギニン0.2~20g、コレステロール0.1~10 g、リン脂質0.1~10g、ドコサヘキサエン酸0. 2~20g、アラキドン酸0.1~10g、シアリルオ リゴ糖0.05~20g、β-カロチン0.001~ 0.1g及び $\alpha$ -トコフェロール0.01~1gを含 む。又、感染症の予防のような生体防御機能を高めるた 40 めに、前記栄養強化組成物100gに対し、免疫グロブ リン0.3~30g及びラクトフェリン0.7~70g を加えてもよい。この栄養強化組成物を通常の育粉調乳 液100m1あたり、出生後~2週目には0.1~10 g、2週~1カ月には0.02~2g、1カ月~2カ月 には0.01~1gというように、添加量を適時変えな がら加えることによって、母乳に近い成分変化が人工栄 養でも実現できる。又、との栄養強化組成物は液状で利 用してもよく、その場合には-20℃で凍結保存すると (Human milk fortifier) という栄養強化組成物が市販 50 とが望ましい。液状栄養強化組成物100m1当たり、

3

タウリン0.005~0.5g、アルギニン0.05~5g、コレステロール0.01~1g、リン脂質0.01~1g、ドコサヘキサエン酸0.05~5g、アラキドン酸0.01~1g、シアリルオリゴ糖0.01~5g、β-カロチン0.05~5mg、及びα-トコフェロール0.001~0.1gが含まれる。又、この液状栄養強化組成物に、100m1あたり免疫グロブリン0.02~5g及びラクトフェリン0.05~10gを加えてもよい。これらの場合、液状栄養強化組成物は、通常の乳児用調製粉乳の調乳液100m1あたり、出生10後~2週目には10~5m1、2週~1カ月には5~3m1、1カ月~2カ月には3~1m1というように、容量を適時変えながら添加することによって、母乳に近い成分変化が人工栄養でも実現できるようになる。

【0006】さらに、本発明における栄養強化組成物に は、乳児にとって重要な成分であるビタミン類(A 、B 1、B2、B6、B12、C、D、K、葉酸、ニコチン酸、パ ントテン酸、ビオチン、イノシトール、コリンなど)、 ポリアミン類 (スペルミン、スペルミジンなど)、核酸 類(ヌクレオシド、ヌクレオチド、DNA 、RNA など)、 ミネラル類(カルシウム、マグネシウム、ナトリウム、 カリウム、銅、鉄、亜鉛、イオウ、セレン、ヨウ素、塩 素、リンなど)、有機酸類(クエン酸、プロピオン酸、 酢酸、乳酸、ピルビン酸など)、酵素類(リゾチーム、 ラクトパーオキシダーゼ、リパーゼなど)を適時添加す ることもできる。このような栄養強化組成物を用いるこ とによって、従来単一組成であった人工栄養の欠点を解 消できる。又、泌乳期ととに異なる濃度の成分を含む人 工乳を摂取するととによって、乳児の未熟な代謝機能に 過度の負荷をかけないばかりか、生体防御機能のある成 分(免疫グロブリン、ラクトフェリン)も添加すること によって、免疫力の弱い出生直後の新生児をさまざまな 感染から守ることもできる。

【0007】本発明による乳児用調製乳用強化物を構成 する成分は、市販されている素材、あるいは食品として 使用できるものであれば、特にその由来は限定されな い。例えば、免疫グロブリンとしては、ウシ初乳粉末、 あるいは牛乳、ヤギ乳、人乳などの初乳を脱脂した後 に、分画分子量100,000 の限外ろ過膜(UF膜)で濃縮 することにより、免疫グロブリン素材を調製することが 40 できる。又、妊娠中の動物に特定の抗原を免疫し、出産 後に分泌される特定の抗原に対する抗体を含有する免疫 乳を脱脂し、同様の方法で調製した濃縮乳を免疫グロブ リン素材として用いることもできる。ラクトフェリンと しては、特開昭63-255300 号の方法などに準じ、牛乳、 ヤギ乳、あるいは人乳などの脱脂乳を硫酸化した不溶性 の担体(硫酸化セルロファインなど)に通液し、特異的 に吸着したラクトフェリンを、高イオン強度の溶離液で 回収して調製する、あるいは、ヒトラクトフェリンの遺 伝子を組み込んだ酵母・担子菌・大腸菌などの微生物

(Biotechnology, vol.13, p498,(1995)) が産生する組 換え型ヒトラクトフェリンを用いることができ、これら は市販されている。タウリンとしては、特開昭59-73561 号の方法などに準じ、タコ、イカ、アコヤガイなどの魚 介類を煮た煮汁から、活性炭、イオン交換樹脂などを用 いて精製する、あるいは、ウシやブタなどの胆汁を加水 分解して調製することができ、これらは天然食品添加物 として市販されている。アルギニンとしては、例えばゼ ラチンを加水分解して得ることができ、これは天然食品 添加物として市販されている。コレステロールとして は、卵黄、バターオイル、魚油、羊毛ロウ(ラノリン) などから精製したものが用いられ、これらは市販されて いる。リン脂質としては、大豆、卵黄、牛乳などから精 製したレシチンなどが用いられ、これらは市販されてい る。ドコサヘキサエン酸としては、カツオやマグロなど の魚油や、藻油などを用いることができる。アラキドン 酸としては、卵黄、魚、藻などの油を原料油脂として用 いることができ、これらはアラキドン酸素材として市販 されている。シアリルオリゴ糖としては、特開昭59-184 197 号の方法などに準じ、牛乳や動物臓器から調製した 20 シアル酸結合オリゴ糖を用いることができる。β-カロ チンとしては、パーム油、にんじん、マンゴー、あんず などの植物から抽出したものが用いられ、これらは天然 食品添加物として市販されている。 α-トコフェロール としては、大豆油、綿実油、コーン油、小麦胚芽油、米 ぬか油などを原料に精製したものが用いられ、これらは 天然食品添加物として市販されている。

[8000]

【実施例】以下の実施例をもって本発明をより詳細に説明するが、これらは単に例示するのみであり、本発明は これらによって何ら限定されるものではない。

[0009]

## 【実施例1】

#### 免疫グロブリンの調製

ウシ初乳 10 L を遠心分離(3,000 x G 、10 min、5 °C)により脱脂した後、分画分子量 100, 000 の膜を設置した限外ろ過装置ダイアフローホローファイバーシステム D C 10 L (アミコン社)で10倍に濃縮し、濃縮液を凍結乾燥して免疫グロブリン 500 g を得た。

[0010]

#### 【実施例2】

#### ラクトフェリンの調製

脱脂乳200Lを硫酸化セルロファイン(富士紡績社)を充填したカラム(4 cm  $\times$  30 cm )に通液し、特異的に吸着したラクトフェリンを、1 M食塩水で溶出させて分離した。溶出液を電気透析装置 T S -2 -1 0 (TOKUYA MA)で脱塩した後、凍結乾燥してラクトフェリン40 gを得た。

[0011]

50 【実施例3】

### シアリルオリゴ糖の調製

チーズ製造時に得られたホエイ800Lを、分画分子量 10.000の膜を設置した限外ろ過装置UF-1-LAB(Fi ltration Engineering社)で処理し、透過液を回収し た。透過液を5℃で冷却して沈殿物を除去した後、上清 液を陰イオン交換樹脂Dowex 1 x 4 酢酸型(15 cm x 50 cm) に通液してシアリルオリゴ糖を吸着させ、1 M 酢酸ナトリウム溶液で溶出させて回収した。溶出液を電 気透析装置TS-2-10 (TOKUYAMA) で脱塩した後、シアリ ルオリゴ糖80gを得た。

[0012]

【実施例4】

### 栄養強化組成物の製造・1

タウリン (田辺製薬社) 5 g、アルギニン (協和発酵 社)50g、及び実施例3で調製したシアリルオリゴ糖 60gを50℃の温水1Lに溶解した。一方、コレステ ロール (吉川製油社) 3 0 g、30% DHA 含有カツオ油 (マルハ社) 170g、25% アラキドン酸含有油脂 ( SUN-TGA25、サントリー社) 80g、30% B-カロチ ン含有パーム油カロチン (ライオン社) 0.2g、40% 20 αートコフェロール含有理研Eオイル(理研ビタミン 社) 2.5gを混合して50℃に加温した調合油に、90 % リン脂質含有レシオン P(理研ビタミン社) 22g を加えた後、先に調製したアミノ酸溶液とともに均質化 させた。この均質化液を Pulvis Spray Dryer Model GB -21 (YAMATO) で噴霧乾燥し、乳児用調製乳栄養強化組 成物粉末400gを得た。得られた組成物の成分組成 を、表1に示す。

[0013]

【表1】

成分	含量(重量%)
蛋脂タアションボーム 質 リギリス脂サキカト ロ質ウルアションコラート ロッギリス脂サキカト ロッチョンコラート ロッチョンコラート ロッチョンコラート	1 4. 0 6 5. 0 1. 2 1 1. 9 1 4. 3 7. 1 4. 8 1 1. 9 4. 8 0. 0 1 0. 2 4

[0014] 【実施例5】

## 栄養強化組成物の製造・2

初乳粉末 (日本プロテン社) 2 kg、ラクトフェリン (日本プロテン社) 5 kg、タウリン(田辺製薬社) 5 g、アルギニン(協和発酵社)50g、及び実施例3で 調製したシアリルオリゴ糖8gを50℃の温水45kg に溶解してタンパク質溶液を調製した。一方、コレステ ロール (吉川製油社) 30g、30%DHA 含有カツオ油 (マルハ社) 170g、25%アラキドン酸含有油脂(S 50

UN-TGA25、サントリー社) 80g、30%β-カロチン含 有パーム油カロチン (ライオン社) 0.2 g、及び40% αートコフェロール含有理研Eオイル(理研ビタミン 社) 2.5 gを混合して50℃に加温した調合油脂に、9 0%リン脂質含有レシオンP(理研ビタミン社)22g を加えて十分混ぜた後、先に調製したタンパク質溶液と 合わせて均質化させた。との均質化液をスプレードライ ヤーで噴霧乾燥し、育児粉乳用栄養強化組成物粉末7. 3 kgを得た。得られた組成物の成分組成を、表2に示 10 す。

[0015] 【表2】

成分	含量(重量%)
免ラタアショリドアβ α の の の の の の の の の の の の の の の の の の	2 7. 1 6 7. 9 0. 0 7 0. 6 8 0. 1 0. 4 1 0. 2 7 0. 6 8 0. 2 7 0. 0 0 1 0. 0 1 4

[0016] 【実施例6】

#### 栄養強化組成物の製造・3

実施例1で得た免疫グロブリン粉末23g、実施例2で 得たラクトフェリン50g、実施例3で調製したシアリ ルオリゴ糖10g、及びタウリン(田辺製薬社)0.2 g、アルギニン(協和発酵社)4gを50℃の温水90 30 0m1に溶解してタンパク質溶液を調製した。一方、コ レステロール(吉川製油社)3g、30%DHA 含有カツオ 油(マルハ社) 14g、25% アラキドン酸含有油脂 ( SUN-TGA25、サントリー社) 8 g、30% B - カロチン 含有バーム油カロチン(ライオン社)10mg、及び40 %α-トコフェロール含有理研Εオイル(理研ビタミン 社) 0.28gを混合して50℃に加温した調合油脂 に、90%リン脂質含有レシオンP(理研ビタミン社) 1.2gを加えて十分混ぜた後、先に調製したタンパク 質溶液と合わせて均質化させ、栄養強化組成物1Lを得 40 た。栄養強化組成物は、10m1ずつ分注した後、-2 0℃で凍結保存した。得られた組成物の成分組成を、表 3に示す。

[0017]

【表3】

成分	含量 (g/100m1)
免疫 グロフェリン ラクリリンタアルリンニン・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・リー・	2. 3 5. 0 0. 0 2 0. 4 1. 0 0. 3 0. 1 0. 1
βーカロチン αートコフェロール	0. 0 0 0 3 0. 0 1 1

7

#### \*【実施例7】

### 本発明栄養強化組成物の効果

ヒト母乳の泌乳期の成分変化、及び実施例6で得られた 本発明栄養強化組成物を一般的な育児用粉乳に添加した 時の各成分の変化を、表4に示す。この結果より、本発 明栄養強化組成物を用いることにより、一般に市販され ている乳児用調製乳を、簡便に母乳の成分変化に合わせ て成分を変化することができることが確認された。

[0019]

【表4】 10

#### [0018]

	タウリン	アルギニン	コレステロール	リン脂質	DHA	AA	シアリルオリゴ特	βーカロチン	מ-12710-11	Ig	Lf
市販育粉 (13% 調乳)	4.6mg	53mg	4mg	24mg	9mg	1mg	7.5mg	5μg	0.35mg	50mg	5mg
母乳 (0~2 週)	5.9mg	86mg	26mg	30mg	38mg	17mg	100mg	34 μg	1.38mg	24Dmg	500mg
育粉+ 本発明品 10m	6.1mg 1	88mg	34mg	32mg	48mg	21mg	107mg	35 µg	1.42mg	275mg	505mg
<del>母乳</del> (2~4 週)	5.Omg	57mg	18mg	25mg	26mg	10mg	40mg	17 µg	0.77mg	<b>1</b> 50mg	250m
育粉+ 本発明品 5ml	5.1mg	68mg	19mg	27mg	28mg	11mg	57ng	50 M à	0.87mg	160mg	255m
母乳 (4~8 週)	4.5mg	42mg	10mg	20mg	14mg	5mg	26mg	5 µ g	0.41mg	85mg	100m
育粉+ 本発明品 2ml	4.6mg	56mg	10mg	24mg	16mg	5mg	27mg	11 µg	0.54ng	91mg	105m

ж

#### [0020]

【発明の効果】本発明により、タウリン、アルギニン、 キドン酸、シアリルオリゴ糖、β-カロチン、及びα-トコフェロールを特定の比率で含有する、栄養強化組成 物が提供される。さらに、免疫グロブリン及びラクトフ ェリンを含有する、栄養強化組成物が提供される。本発 明栄養強化組成物は、栄養学的に優れ且つ簡便に用いら※

※れるものであり、容量を適時変えながら乳児用調製乳に 添加することにより、泌乳期ごとに異なる濃度の成分を コレステロール、リン脂質、ドコサヘキサエン酸、アラ 30 含む人工乳が簡便に調製でき、乳児の未熟な代謝機能に 過度の負荷をかけないばかりか、免疫グロブリン、ラク トフェリンなど生体防御機能のある成分をさらに添加す ることによって、免疫力の弱い出生直後の新生児をさま ざまな感染から守ることができる。

#### フロントページの続き

(51)Int.C7.⁵		識別記号	FΙ		
A 6 1 K	31/195		A 6 1 K	31/195	
	31/20			31/20	
	31/355			31/355	
	31/575			31/575	
	31/66			31/66	
	31/70			31/70	
	38/16			39/395	ADDY
	39/395	ADD		37/14	

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-099048

(43) Date of publication of application: 21.04.1998

(51)Int.Cl.

A23L 1/30 A23L 1/302 A23L 1/305 A61K 31/035 A61K 31/185 A61K 31/195 A61K 31/20 A61K 31/355 A61K 31/575 A61K 31/66

A61K 31/70 A61K 38/16 A61K 39/395

(21)Application number : **08-256978** 

(71)Applicant: SNOW BRAND MILK PROD CO

LTD

(22) Date of filing:

27.09.1996

(72)Inventor: KAWAKAMI HIROSHI

**IDOTA TADASHI** 

## (54) NUTRITION ENRICHED COMPOSITION

### (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a compsn. to be added to formulated milk for body so that the formulated milk excellent in nutrition can be easily prepared, by incorporating specified proportions of taurine, arginine, cholesterol, phospholipid, docosahexaenoic acid, arachidonic acid, etc.

SOLUTION: This compsn. by 100g dry weight contains 0.02 to 2wt.% taurine, 0.2 to 20wt.% arginine, 0.1 to 10wt.% cholesterol, 0.1 to 10wt.% phospholipid, 0.2 to 20wt.% docosahexaenoic acid, 0.1 to 10wt.% arachidonic acid, 0.05 to 20wt.% diallyloligo saccharide, 0.001 to 0.1wt.% β-carotene, 0.01 to 1wt.% α-tocopherol. Further, 0.3 to 30wt.% immunoglobulin and 0.7 to 70wt.% lactoferrin phenyline are incorporated to obtain the compsn. of the purpose.

### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

## **CLAIMS**

## [Claim(s)]

[Claim 1]Taurine to dry weight of 100 g of a constituent 0.02 to 2 % of the weight, For arginine cholesterol 0.2 to 20% of the weight 0.1 to 10 % of the weight, For phospholipid docosahexaenoic acid 0.1 to 10% of the weight 0.2 to 20 % of the weight, They are 0.05 to 20 % of the weight, and beta-carotene about 0.1 to 10 % of the weight, and a sialyloligosaccharide in arachidonic acid 0.001-0.1 Weight % and a fortification constituent containing alpha-tocopherol 0.01 to 1% of the weight.

[Claim 2]A fortification constituent characterized by containing 0.3 to 30 % of the weight of immunoglobulins, and 0.7 to 70 % of the weight of lactoferrin by weight conversion to the nutritional information thing 100g according to claim 1.

[Translation done.]

### \* NOTICES \*

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1.This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.\*\*\*\* shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

#### **DETAILED DESCRIPTION**

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the fortification constituent containing taurine, arginine, cholesterol, phospholipid, docosahexaenoic acid, arachidonic acid, a sialyloligosaccharide, beta-carotene, and the alpha-tocopherol by a specific ratio. It is related with the fortification constituent containing an immunoglobulin and lactoferrin in a first half constituent. The fortification constituent of this invention is excellent in a nutrition target, and is used simple.

Changing capacity timely, by adding to the modified milk for sucklings, ingredient change near mother's milk can be realized by bottle-feeding, and can cancel the fault of the bottle-feeding which was single composition conventionally.

## [0002]

[Description of the Prior Art]The infant formula marketed now is used for the mature infant from immediately after birth to around nine months. Therefore, the newborn infant immediately after birth and a nine-month child with the weight near 10 kg will drink the infant formula of the same presentation (ingredient), although intake has change, since sucked amounts differ. However, mother's milk is the colostrum (the post partum - five days) secreted immediately after a delivery, subsequent transitional milk (six to 14 days), and the durable milk on and after the 15th, and it is known that not only the content of the ingredient contained but its kinds differ greatly. Under these circumstances, a suckling's age of the moon is divided into some classification, and powdered milk containing an ingredient suitable for each age of the moon is marketed in Europe. For example, in Sweden, the powdered milk which limited the use age of the moon after birth - henceforth [ one month two months - three months, four months - five months, six months - seven months, and eight months ] is used. However, the difference in the ingredient contained in each powdered milk is only a content of protein and a mineral, and is not what adjusted the quantity and the kind of each ingredient (for example, an immunoglobulin lactoferrin

sialyloligosaccharide andbeta - carotene etc.) contained characteristic of the mother's milk for every lactation period. A fortification constituent called the mother's milk reinforcement (Human milk fortifier) aiming at compensating a mother's milk ingredient is marketed for the low birth weight infant from the former. However, this fortification constituent, employing efficiently the advantage which mother's milk has, since the quantity of the nutrient (protein and mineral) which a low birth weight infant needs runs short only on mothers milk. Only the protein and the mineral ingredient which mother's milk runs short of were strengthened, and the candidate for use is limited to the low birth weight infant. That is, as protein, the milk proteins (casein and milk serum protein) enough contained in the usual infant formula are only strengthened, and sodium, calcium, Lynn, magnesium, iron, etc. are only strengthened as a mineral ingredient.

[0003]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] The immunoglobulin contained characteristic of the mother's milk for every lactation period in view of the above-mentioned situation, this invention persons, As a result of studying wholeheartedly the ingredient concentration strengthening thing containing each ingredients, such as lactoferrin, a sialyloligosaccharide, and beta-carotene, only the content of protein or a mineral is not changed, By blending the ingredient of these each in a specific quantity, it excelled in the nutrition target and the fortification constituent used simple was found out. Therefore, changing capacity timely, by adding to an infant formula, ingredient change near mother's milk can be realized by bottle-feeding, and this invention makes it SUBJECT to provide the fortification constituent which can cancel the fault of the bottle-feeding which was single composition conventionally. [0004]

[Means for Solution] This invention Taurine, arginine, cholesterol, phospholipid, docosahexaenoic acid, It is related with a fortification constituent containing [ arachidonic acid, a sialyloligosaccharide, beta-carotene and a fortification constituent containing alphatocopherol by a specific ratio, and ] an immunoglobulin and lactoferrin further. [0005]

[Embodiment of the Invention]this invention fortification constituent to the dry weight of 100 g of a constituent Taurine 0. 02-2g, Arginine 0. 2-20g, cholesterol 0. 1-10g, phospholipid 0. 1-10g, Docosahexaenoic acid 0. 2-20g, arachidonic acid 0. 1-10g, sialyloligosaccharide 0. 05-20g, beta - 0.001 to 0.1 g carotene and alpha- tocopherol 0. 01-1g are included. In order to improve a biophylaxis function like prevention of an infectious disease, immunoglobulin 0. 3-30g and lactoferrin 0. 7-70g may be added to said fortification constituent 100g. This fortification constituent in 0. 02-2g and one month - two months in 0. 1-10g, two weeks - one month per 100 ml of usual \*\* powder formula liquid, and after birth like 0. 01-1g, [ -2 week ] By adding changing an addition timely, the ingredient change near mother's milk can also realize bottle-feeding. It is liquefied, and may use and this fortification constituent is - in that case. It is desirable to carry out cryopreservation at 20 \*\*. Per 100 ml of liquefied fortification constituents, 0.005 to 0.5 g taurine, Arginine 0. 05-5g, cholesterol 0. 01-1g,

phospholipid 0. 01-1g, Docosahexaenoic acid 0. 05-5g, arachidonic acid 0. 01-1g, sialyloligosaccharide 0. 01-5g, beta - 0.05-5 mg of carotene, and alpha - 0.001 to 0.1 g tocopherol is contained. Immunoglobulin 0. 02-5g and lactoferrin 0. 05-10g may be added to this liquefied fortification constituent per 100 ml. A liquefied fortification constituent in these cases in 5-3 ml and one month - two months in 10-5 ml, two weeks - one month per 100 ml of formula liquid of the usual infant formula, and after birth like 3-1 ml, [ -2 week ] By adding changing capacity timely, the ingredient change near mother's milk can also realize bottle-feeding now.

[0006]To the fortification constituent in this invention. the vitamins (A, B1, B-2, B6, and B12.) which are an ingredient important for a suckling C D, K, folic acid, nicotinic acid, pantothenic acid, biotin, inositol, polyamine (spermine, spermidine, etc.), such as Kolin, and nucleic acid (a nucleoside.) minerals (calcium.), such as a nucleotide, DNA, and RNA Magnesium, sodium, potassium, copper, iron, zinc, sulfur, selenium, iodine, chlorine, Lynn, etc. can also add organic acid and enzymes (citrate, propionic acid, acetic acid, lactic acid, pyruvic acid, etc.) (a lysozyme, lactoperoxidase, lipase, etc.) timely. By using such a fortification constituent, the fault of the bottle-feeding which was single composition conventionally is cancelable. By taking in the synthetic milk containing the ingredient of different concentration for every lactation period, The newborn infant immediately after a weak birth of immune activity can also be protected from various infection by adding an ingredient (an immunoglobulin, lactoferrin) not only with not applying excessive load to a suckling's unripe metabolism but a biophylaxis function.

[0007]If the ingredient which constitutes the strengthening thing for modified milk for sucklings by this invention can be used as the raw material marketed or foodstuffs, the origin in particular will not be limited. For example, as an immunoglobulin, after degreasing colostra, such as cow colostrum powder or cow's milk, goat milk, and human milk, an immunoglobulin raw material can be prepared by condensing by the ultrafiltration membrane (UF membrane) of the cut off molecular weight 100,000. Immunity of the specific antigen can be carried out to the animal under pregnancy, the immunity milk containing the antibody to the specific antigen secreted after childbirth can be degreased. and the concentrated milk prepared in the similar way can also be used as an immunoglobulin raw material. As lactoferrin, it applies to the method of JP,63-255300,A, etc. correspondingly, It dips in the insoluble carriers (sulfuration SERUROFAIN etc.) which sulfurated skim milk, such as cow's milk, goat milk, or human milk, . Collect and prepare the lactoferrin to which it stuck specifically by the eluate of high ionic strength. Or the recombinant Homo sapiens lactoferrin which microorganisms (Biotechnology, vol.13, p498, (1995)), such as yeast, a basidiomycete, Escherichia coli, etc. incorporating the gene of Homo sapiens lactoferrin, produce can be used, and these are marketed. As taurine. according to the method of JP,59-73561,A, etc., an octopus, From the stock which boiled fish and shellfishes, such as a cuttlefish and a mother-of-pearl, or it refines using activated carbon, ion-exchange resin, etc., bile, such as a cow and a swine, can be hydrolyzed and

prepared and these are marketed as natural food additives. As arginine, gelatin can be hydrolyzed and obtained, for example, and this is marketed as natural food additives. As cholesterol, the thing refined from an egg yolk, butter oil, fish oil, a wool low (lanolin), etc. is used, and these are marketed. As phospholipid, lecithin refined from a soybean, an egg yolk, cow's milk, etc. are used, and these are marketed. As docosahexaenoic acid, fish oil, such as a bonito and a tuna, alga oil, etc. can be used. As arachidonic acid, oils, such as an egg yolk, a fish, and an alga, can be used as petroleum stock fat, and these are marketed as an arachidonic acid raw material. As a sialyloligosaccharide, the sialic-acid joint oligosaccharide prepared from cow's milk or an animal organ can be used according to the method of JP,59-184197,A, etc. As beta-carotene, what was extracted from vegetation, such as palm oil, a carrot, a mango, and an apricot, is used, and these are marketed as natural food additives. As alpha-tocopherol, what refined soybean oil, cottonseed cake oil, corn oil, a wheat germ oil, rice-bran oil, etc. in the raw material is used, and these are marketed as natural food additives.

[8000]

[0009]

[Example]Although this invention is explained more to details with the following examples, it is only illustrating these and this invention is not limited at all by these.

[Work example 1]

the preparation cow colostrum 10L of an immunoglobulin -- centrifugal separation (3,000 --) [x G and ] 10 After degreasing by min and 5 \*\*, it condensed 10 times by ultrafiltration equipment diamond flow hollow fiber system DC10L (Amicon) which installed the film of the cut off molecular weight 100,000, the concentrate was freeze-dried, and 500 g of immunoglobulins were obtained.

[0010]

[Work example 2]

The lactoferrin which dipped the <u>preparation skim milk 200L of lactoferrin</u> in the column (4cm x 30cm) filled up with sulfuration SERURO fine (FUJI SPINNING CO., LTD.), and adsorbed it specifically was made eluted with 1M salt solution, and it dissociated. After desalting an eluate by apparatus-for-electrodialysis TS-2-10 (TOKUYAMA), it freeze-dried and 40 g of lactoferrin was obtained.

[0011]

[Work example 3]

The whey 800L obtained at the time of the preparation cheesemaking of a sialyloligosaccharide was processed by the cut off molecular weight 10 and ultrafiltration equipment UF-1-LAB (Filtration Engineering) which installed the film of 000, and permeate liquid was collected. It is digestive liquor after cooling permeate liquid at 5 \*\* and removing a sediment Anion-exchange-resin Dowex 1 x 4 Dip in an acetic acid type (15cm x 50cm), and you made the sialyloligosaccharide adsorb, you made it eluted with 1M sodium acetate solution, and it collected. After desalting an eluate by apparatus-for-electrodialysis TS-2-10

(TOKUYAMA), 80 g of sialyloligosaccharides were obtained. [0012]

## [Work example 4]

5 g of manufacture and 1 taurine (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.) of a fortification constituent, 50 g of arginine (harmony fermentation company), and 60 g of sialyloligosaccharides prepared in Example 3 were dissolved in the 50 \*\* warm water 1L. On the other hand, 30 g of cholesterol (Yoshikawa Oil Mill company), 170 g of 30%DHA content bonito oils (MARUHA CORP.), 25% 80 g of arachidonic acid content fats and oils (SUN-TGA25 and Suntory), 0.2 g 30% beta-carotene content palm oil carotene (lion company), After adding 90% phospholipid content RESHION P(Riken Vitamin Co., Ltd.)22g to the mixed oil which mixed 2.5 g alpha-tocopherol content Riken E oil (Riken Vitamin Co., Ltd.) 40%, and was warmed at 50 \*\*, it was made to uniform with the amino acid solution prepared previously. Spray drying of this uniformity liquid was carried out by Pulvis Spray Dryer Model GB-21 (YAMATO), and the modified milk fortification constituent powder 400g for sucklings was obtained. The component composition of the obtained constituent is shown in Table 1.

## [Table 1]

成分	含量 (重量%)
選脂タアション 数据 関 リギルアリンス サイン カー サールアン カールアン カールアン カール アダ キンチョン カール アダー・カール アダー・ルール アタール	1 4. 0 6 5. 0 1. 2 1 1. 9 1 4. 3 7. 1 4. 8 1 1. 9 4. 8 0. 0 1

### [0014]

## [Work example 5]

2 kg of manufacture and 2 colostrum powder of a fortification constituent (Japanese pro ten company), 5 kg of lactoferrin (Japanese pro ten company), 5 g of taurine (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 50 g of arginine (harmony fermentation company), and 8 g of sialyloligosaccharides prepared in Example 3 were dissolved in 45 kg of 50 \*\* warm water, and the protein solution was prepared. On the other hand, 30 g of cholesterol (Yoshikawa Oil Mill company), 170 g of 30%DHA content bonito oils (MARUHA CORP.), 80 g of 25% arachidonic acid content fats and oils (SUN-TGA25 and Suntory), 0.2 g 30% beta-carotene content palm oil carotene (lion company), And after adding phospholipid content RESHION P(Riken Vitamin Co., Ltd.) 22g to the mixed oil fat which mixed 2.5 g of 40% alphatocopherol content Riken E oil (Riken Vitamin Co., Ltd.), and was warmed at 50 \*\* 90% and mixing it enough, it was made to uniform together with the protein solution prepared previously. Spray drying of this uniformity liquid was carried out with the spray dryer, and the 7.3 kg fortification constituent powder for childcare powdered milk was obtained. The

component composition of the obtained constituent is shown in Table 2. [0015]

[Table 2]

成分	含量(重量%)
免ラタアシコリドアルンン 糖 クラタアシコルテ質 イドロフンニルテ質 イドロフ・カー サー サ酸ン エー・サーカー アル・カー アル・カー アル・カー アル・カー アル・カー・ル・カー・ル・カー・ル・カー・ル・カー・ル・カー・ル・カー・ル・カー	2 7. 1 6 7. 9 0. 0 7 0. 6 8 0. 1 0. 4 1 0. 2 7 0. 6 8 0. 2 7 0. 6 8 0. 2 7

## [0016]

## [Work example 6]

The immunoglobulin powder 23g obtained in manufacture and 3 Example 1 of the fortification constituent, 50 g of lactoferrin obtained in Example 2, 10 g of sialyloligosaccharides prepared in Example 3 and 0.2 g taurine (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), and 4 g of arginine (harmony fermentation company) were dissolved in 900 ml of 50 \*\* warm water, and the protein solution was prepared. On the other hand, 3 g of cholesterol (Yoshikawa Oil Mill company), 14 g of 30%DHA content bonito oils (MARUHA CORP.), 25% 8 g of arachidonic acid content fats and oils (SUN-TGA25 and Suntory), 30%beta-10 mg of carotene content palm oil carotene (lion company), To and the mixed oil fat which mixed 0.28 g 40% alpha-tocopherol content Riken E oil (Riken Vitamin Co., Ltd.), and was warmed at 50 \*\*. After adding 90% phospholipid content RESHION P(Riken Vitamin Co., Ltd.)1. 2g and mixing enough, it was made to uniform together with the protein solution prepared previously, and the fortification constituent 1L was obtained. After pouring 10 ml of fortification constituents distributively at a time, cryopreservation of them was carried out at -20 \*\*. The component composition of the obtained constituent is shown in Table 3.

[Table 3]

含量 (g/100m1)
2. 3
5.0 0.02
0.4
1. 0 0. 3
0.1
0. 4
0.0003

## [0018]

## [Work example 7]

Change of each ingredient when ingredient change of the lactation period of the effect

Homo sapiens mother's milk of this invention fortification constituent and this invention fortification constituent obtained in Example 6 are added to common powdered milk for puericulture is shown in Table 4. From this result, it was checked by using this invention fortification constituent that an ingredient can be changed in the modified milk for sucklings generally marketed according to ingredient change of mother's milk simple.

[Table 4]

	タウリン	アルギニン	コレステロール	リン胎質	DHA	ДД	シアリルオリゴ糖	ターカロチン	α-{37±0-/}	Ig	Lf
市販育粉 (13% 調乳)	4.6mg	53mg	4mg	24mg	9mg	1mg	7.5mg	5μg	0.35mg	50mg	5mg
母乳 (0~2 週)	5.9mg	86mg	26mg	30mg	38mg	17mg	100ng	34 μg	1.38mg	240mg	500mg
育粉+ 本発明品 10m	6.1mg 1	88mg	34mg	32mg	48mg	21mg	107mg	35 µg	1.42mg	275mg	50Smg
母乳 (2~4 週)	5.Omg	57mg	18mg	25mg	26mg	10mg	40ng	17µ9	0.77mg	150mg	250mg
育粉+ 本発明品 5ml	5.1mg	68mg	19mg	27mg	28mg	11mg	57ng	20 ¼ g	0.87mg	160mg	255mg
母乳 (4~8 週)	4.5mg	42mg	10mg	20mg	14mg	5mg	26mg	5 µ g	0.41mg	85mg	. 100mg
育粉+ 本発明品 2ml	4.6mg	56mg	10mg	24mg	16mg	5mg	27mg	11 µg	0.54mg	<b>91</b> mg	105mg

## [0020]

[Effect of the Invention]By this invention, the fortification constituent which contains taurine, arginine, cholesterol, phospholipid, docosahexaenoic acid, arachidonic acid, a sialyloligosaccharide, beta-carotene, and the alpha-tocopherol by a specific ratio is provided. The fortification constituent containing an immunoglobulin and lactoferrin is provided. this invention fortification constituent is excellent in a nutrition target, and is used simple.

The synthetic milk containing the ingredient of concentration which is different for every lactation period by adding to the modified milk for sucklings, changing capacity timely can prepare simple, The newborn infant immediately after a weak birth of immune activity can be protected from various infection by adding further an ingredient with biophylaxis functions, such as not only not applying excessive load to a suckling's unripe metabolism but an immunoglobulin, and lactoferrin.

[Translation done.]